#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 08188720 A

(43) Date of publication of application: 23.07.96

(21) Application number: 07002801 (71) Applicant: TOPPAN PRINTING CO LTD
(22) Date of filing: 11.01.95 (72) Inventor: ITO HIROMITSU OE YASUSHI

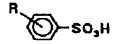
## (54) METHOD FOR FADING/DECOLORING COLORING MATTER COMPOUND

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a coloring matter compound providing a recording medium having excellent weather resistance and shelf stability after fading/decoloring, by adding an amino group-containing coloring matter compound and a specific compound so as to readily make a remaining coloring matter compound after recording fade/decolor.

CONSTITUTION: (A) A coloring matter compound containing at least one or more amino groups [e.g. 3-(2'-benzothiazole)-7-diethylaminocoumarin] and (B) a compound for generating a sulfonic acid derivative by external action such as an acid, light trays or heat (e.g. 2-nitrobenzyl tosylate) are added and the objective fading/decoloring are carried out by external action such as an acid, light trays or heat. The formed sulfonic acid derivative is preferably one shown by the formula (R is H, an alkyl, a halogen, nitro, hydroxyl, cyano, amino an alkoxy).



BEST AVAILABLE COPY



BES.... \_\_ \_ JPY

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出顧公開番号

## 特開平8-188720

(43)公開日 平成8年(1996)7月23日

(51) Int.Cl.4

(à

識別記号

FI

技術表示箇所

C09B 57/00

Z

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平7-2801

(71) 出願人 000003193

(22)出願日

平成7年(1995)1月11日

凸版印刷株式会社

東京都台東区台東1丁目5番1号

(72)発明者 伊藤 浩光

東京都台東区台東1丁目5番1号 凸版印

刷株式会社内

(72)発明者 大江 靖

東京都台東区台東1丁目5番1号 凸版印

剧株式会社内

### (54) 【発明の名称】 色素化合物の退色・消色方法

#### (57)【要約】

【目的】本発明は色素化合物の退色・消色の為の多量の 光照射を必要とせず、記録後の残留する色素化合物の消 色・退色が簡易に行なうことができ、さらに退色・消色 後の記録媒体の耐候性と保存安定性に優れた色素化合物 の退色・消色方法を提供する

【構成】本発明の色素化合物の退色・消色方法では、1 種類以上のアミノ基を有する色素化合物に酸、光、熱な どの外的作用によりスルホン酸誘導体を発生する化合物 を添加することにより、記録媒体中に残留するこのアミ ノ基を有する色素化合物がスルホン酸誘導体によって退 色・消色する。

#### 【特許請求の範囲】

45

【請求項1】少なくとも1種類以上のアミノ基を有する 色素化合物と酸、光、熱などの外的作用によりスルホン 酸誘導体を発生する化合物を添加するとともに酸、光、 熱などの外的作用によって、前配色素化合物を退色又は 消色してなることを特徴とする色素化合物の退色・消色 方法。

【請求項2】酸、光、熱などの外的作用により生成する スルホン酸誘導体が下記一般式(1)で表されることを 特徴とする請求項1記載の色素化合物の退色・消色方 法。

#### 【化1】

(式中、Rは水素原子、アルキル基、ハロゲン基、ニトロ基、ヒドロキシル基、シアノ基、アミノ基或いはアルコキシ基からなる一つ以上の官能基で芳香環を置換してなることを示す。)

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は酸、熱、光などの外的作用による色素化合物の退色・消色方法に係り、とくに感光性記録媒体や感熱記録媒体等に添加される増感色素等を透明状態に退色、消色する色素化合物の退色・消色方法に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】従来、可視光の照射による光記録や赤外 線の照射による感熱記録など記録媒体を構成する記録材 料に外部エネルギーを直接作用させ情報記録する場合に は、一般的にその記録感度を向上させるために増感剤と して増感色素を添加している。この増感色素は記録を行 なう時には必要であるが、記録が完了した後は不要とな る。しかし、一旦添加したものを取り除くことはでき ず、記録媒体の着色の原因となっていた。とくに無色透 明性が要求される製品に利用されるものである場合は、 増感色素を除去する必要がある。例えば自動車搭載用の ヘッドアップディスプレイ(HUD)に代表されるホロ グラム光学素子(HOE)への応用が期待される体積位 相型ホログラムは、その用途からホログラム特性だけで なく、高い透過性が要求されている。このホログラム記 録材料としては、例えば特開昭60-45283号公 報、特開昭60-227280号公報、特開昭60-2 0080号公報、特開昭62-123489号公報等に 記載されており、これらは一般的に体積位相型ホログラ ムの記録において、アルゴンレーザに代表されるような 可視領域のレーザ光を使用するため、このホログラム記 録材料にも予め増感剤として増感色素が添加されてい る。この増感色素である色素化合物自体の色がホログラ ム記録後も記録媒体に残留し無色透明性を阻害すること

が問題となっていた。

【0003】そのため、この問題の解決方法として、

- (1) 紫外線照射による残留する色素化合物の分解、
- (2) 記録媒体の溶媒中への浸漬・膨潤による残留する 色素化合物の溶出、また(3) 色素化合物の消色を利用 した画像記録及び表示では記録媒体中に分散した色素化 合物を光照射により分解、すなわち消色する方法が一般 的に考えられている。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の 色素化合物の消色・退色方法では、紫外線照射による光 分解生成物が熱などの要因により酸化し、記録媒体に再 度着色が生じる問題点があり、また退色・消色に要する 照射エネルギーが非常に大きいため、多量の光照射が必 要となり、不経済であるとともに長時間の照射は作業効 率が悪いという問題点がある。さらに記録媒体中に散在 する色素化合物を溶媒中に浸漬し色素化合物を溶出させ る場合には、記録媒体が膨潤する際に溶媒に若干溶解す るなどの原因による製品の再現性に問題点を有してい る。

【0005】また、色素化合物の消色を利用する画像記録及び表示では、その保存安定性を高めるために、用いられる色素化合物が必然的に光分解しにくいものとなるため、結果的に画像記録(消去による記録)に要するには多量の光照射が必要となるため、不経済であるとともに長時間の照射は作業効率が悪いという問題点がある。また感度を高める、すなわち少量の光照射により画像記録及び表示が可能とするには退色性の良好な色素化合物を用いることになるが、前述とは相反して保存安定性の低下を生じる問題点がある。

【0006】そこで、本発明は色素化合物の退色・消色に多量の光照射を必要とせず、また品質の低下の恐れのある膨潤工程等を用いることなく、記録後の残留する色素化合物の消色・退色が簡易に行なうことができ、さらに退色・消色後の記録媒体の耐候性と保存安定性に優れた色素化合物の退色・消色方法を提供することを目的とする。

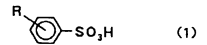
#### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明は上記課題を解決すべくなされたものであり、請求項1記載の発明は、少なくとも1種類以上のアミノ基を有する色素化合物と酸、光、熱などの外的作用によりスルホン酸誘導体を発生する化合物を添加するとともに酸、光、熱などの外的作用によって、色素化合物を退色又は消色してなることを特徴とする色素化合物の退色・消色方法である。

【0008】請求項2記載の発明は、請求項1の色素化合物の退色・消色方法において、酸、光、熱などの外的作用により生成するスルホン酸誘導体が下記一般式

(1)で表されることを特徴とする。

#### 【化2】



(式中、Rは水素原子、アルキル基、ハロゲン基、ニトロ基、ヒドロキシル基、シアノ基、アミノ基或いはアルコキシ基からなる一つ以上の置換基で芳香環を置換してなることを示す。)

#### [0009]

4

【作用】本発明の色素化合物の退色・消色方法では、1 種類以上のアミノ基を有する色素化合物と酸、光、熱などの外的作用によりスルホン酸誘導体を発生する化合物とを含有する材料において、記録媒体中に残留するこのアミノ基を有する色素化合物がスルホン酸誘導体に加えられている増感剤としての色素化合物が酸、光、熱なられている増感剤としての色素化合物が酸、光、熱なられている増感剤としての色素化合物が酸、光、熱なられている増感剤としての色素化合物が酸、光、熱などの外的作用によりスルホン酸誘導体を生成し、これによって色素化合物のアミノ基が4級化されるため、色素化合物の吸収波長域が短波長側にシフトし紫外域に移るため、可視領域(400~700mm)での退色・消色がら、可視領域(400~700mm)での退色・消色がは、可視領域(400~700mm)での退色・消色がは、可視領域(400~700mm)での退色・消色がは、可視領域(400~700mm)での退色・消色がは、可視領域(400~700mm)での退色・消色がはいても分解などにより着色が起こらない。

#### [0010]

【実施例】以下、本発明を詳細に説明する。

【0011】本発明の色素化合物の退色・消色方法では、1種類以上のアミノ基を有する色素化合物に酸、光、熱などの外的作用によりスルホン酸誘導体を発生する化合物を添加し、さらにこれらに酸、光、熱などの外的作用を与え、生成されたスルホン酸誘導体の存在下において色素化合物の退色・消色を図るものである。

【0012】アミノ基を有する色素化合物としては、具 体的にはローダミンB、クリスタルバイオレット、マラ カイトグリーン、オーラミンO、ホスフィンR、アクリ ジンオレンジ、アクリジンイエロー、セトフラピンT、 ブリリアントクレイスルブルー、ニュートラルレッド、 チオニン、メチレンブルー、インジゴ、ピナシアノー ル、テトラフェニルポルフィリン、3, 3'ーカルボニ ルビス (7ージエチルアミノクマリン)、3ー(2'-ベンゾチアゾール) -7-ジエチルアミノクマリン、3 - (2' -ベンズイミダゾール) -7-ジエチルアミノ クマリン、3, 3' -カルボニルビス (7-ジメチルア ミノクマリン)、7ージエチルアミノー5'、7'ージ メトキシー3, 3'ーカルボニルビスクマリン、3ーベ ンソイルー 7 ージメチルアミノクマリン、 3 ーベンソイ ルー1-ジエチルアミノクマリン、3-アセチル-1-ジエチルアミノクマリン、7ージメチルアミノー3ー (4-ヨードベンソイル) クマリン、7-ジェチルアミ ノー3~(4-ジエチルアミノベンゾイル)クマリン、 2-ベンゾイル-3- (p-ジメチルアミノフェニル)

-2-プロペンニトリル、2,5-ピス{[4-(ジェ チルアミノ) -フェニル] メチレン) -シクロペンタノ ン、2,5ーピス([4-(ジメチルアミノ)-フェニ ル〕メチレン}ーシクロペンタノン、2,6-ビス 【〔4-(ジエチルアミノ) -フェニル〕メチレン} -シクロヘキサノン、2,6-ビス{[4-(ジメチルア ミノ) -フェニル] メチレン} -シクロヘキサノン、3 ーエチルー2-〔(3-エチルー2-ベンゾチアゾリニ リデン) メチル) -3H-ベンゾチアソリニウムヨージ ド、3-エチル-2-[(1-エチル-2(1H)-キ ノリリデン) メチル] ベンソチアソリニウムヨージド、 3-エチル-2-[3-(3-エチル-2-ベンズオキ サソリニリデン) -1-プロペニル] ベンソオキサソリ ニウムヨージド。3-エチル-5-〔2-(3-エチル -2-ベンゾリアリニデン) エチリデン] ローダニン、 2- (p-ジメチルアミノスチリル) -1-エチルピリ ジニヨージド、2- (p-ジメチルアミノスチリル) -1-エチルピリジニウムヨージド、2-(p-ジメチル アミノスチリル) -3-エチルベンゾチアゾリニウムヨ ージドなどが挙げられる。その他には、「色素ハンドブ ック」(大河原 信、北尾 悌次郎、平嶋 恒亮、松岡 賢 編 講談社 1986年) に記載される多くのア ミノ基を有する色素化合物を本発明に用いることができ

【0013】次に上記アミノ基を有する色素化合物を退色・消色させる、酸、光、熱などの外的作用により生成するスルホン酸誘導体を発生する化合物は、光あるいは熱などの外的作用によって、下記一般式(1)で表されるスルホン酸誘導体が生成するものであればよい。

R SO<sub>3</sub>H (1)

【化3】

(式中、Rは水素原子、アルキル基、ハロゲン基、ニトロ基、ヒドロキシル基、シアノ基、アミノ基或いはアルコキシ基からなる一つ以上の置換基で芳香環を置換してなることを示す。)

【0014】酸、光、熱などの外的作用により生成するスルホン酸誘導体を発生する化合物の具体例としてはジフェニルヨードニウムトリフルオロメシレート、4ーメトキシジフェニルヨードニウムトリフルオロメシレート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)ヨードニウムメシレート、ジフェニルヨードニウムメシレート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)ヨードニウムトシレート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)コードニウムトシレート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)コードニウムトシレート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)コードニウムトシレート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)コート、ビス(ビス(4ーtertーブチルフェニル)コードニウムトシレート、ビス(ビス(4ーtertーブチルフェニル)コ



ードニウム) 1, 3ーベンゼンスルホネート、2, 6-ジニトロベンジルトシレート、2,6-ジニトロベンジ ルメシレート、トリフェニルスルホニウム、トリフルオ ロメシレート、4-メトキシトリフェニルスルホニウム トリフルオロメシレート、4-メチルトリフェニルスル ホニウムトリフルオロメシレート、4-フルオロトリフ ェニルスルホニウムトリフルオロメシレート、ベンソイ ントシレート、ピロガロールトリメシレート、2-ニト ロベンジルトシレート、4,5-ジメトキシ-2-ニト ロベンジルトシレート、ジフェニルジスルホン、ジ (p ートリル) ジスルホン、DAM-101 (みどり化学社 製)、DAM-201(みどり化学社製)、PI-10 5 (みどり化学社製)、NDI-105 (みどり化学社 製)、NAI-105(みどり化学社製)、ジフェニル ヨードニウム、9,10-ジエトキシアントラセンスル ホネート、p-ニトロベンジル-9, 10-ジエトキシ アントラセン-2-スルホネート、p-ニトロベンジル -9, 10-ジメトキシアントラセン-2-スルホネー ト、ベンジルpークロロベンゼンスルホネート、ベンジ ルmークロロベンゼンスルホネート、ベンジルpーメト キシベンゼンスルホネート、ベンジル p ーシアノベンゼ ンスルホネート、pークロロベンジル、pークロロベン ゼンスルホネート、m-クロロベンジルp-クロロベン ゼンスルホネート、pープロモベンジルpークロロベン ゼンスルホネート、mープロモベンジルpークロロベン ゼンスルホネート、pーエチルベンジルpークロロベン ゼンスルホネート、ベンジルトシレート、p-ヒドロキ シベンジルトシレート、m-ヒドロキシベンジルトシレ ート、pーメトキシベンジルトシレート、mーメトキシ ベンジルトシレート、p-メチルベンジルトシレート、 mーメチルベンジルトシレート、pークロロベンジルト シレート、m-クロロベンジルトシレート、p-ニトロ ベンジルトシレート、m-ニトロベンジルトシレート、 pープロモベンジルトシレート、mープロモベンジルト シレート、pーシアノベンジルトシレート、mーシアノ ベンジルトシレートなどを挙げることができる。

【0015】なお、これらに限定されるものではなく、一般に相当するアルコールとpートルエンスルホニルクロライドやメチルスルホニルクロライドなどのスルホン酸誘導体の酸塩化物との反応で得られるスルホン酸エステルを用いることもできる。これらは2種類以上を組み合わせて使用しても構わない。また材料中又はこれらからなる媒体中にスルホン酸以外の有機酸または無機酸を発生させて、これを触媒として上記スルホン酸誘導体を発生する化合物の分解を二次的に誘発し、スルホン酸誘導体を生成させても構わない。

【0016】本発明の色素化合物の退色・消色方法は、 上記のように1種類以上のアミノ基を有する色素化合物 と酸、光、熱などの外的作用によりスルホン酸誘導体を 発生する化合物とを含有する材料において、酸、光、熱 などの外的作用によってスルホン酸誘導体を生成し、媒体中のアミノ基を有する色素化合物がスルホン酸誘導体によって退色・消色するものである。

【0017】すなわち、この外的作用は、いわゆる外的刺激であり、酸、光、熱などであり、スルホン酸誘導体を生成するための手段としては、前者の酸としては酸触媒により分解するスルホン酸エステルと光により無機酸あるいは有機酸を出す化合物とを共存させておくものがある。また後者の光、熱としては高圧水銀灯、低圧水銀灯、超髙圧水銀灯、キセノンランプ、カーボンアーク灯、メタルハライドランプ等の照射により光分解させるもの、オーブン、ホットプレート等の加熱によるものがある。

【0018】さらに本発明は、感光性記録材料に添加し 実施することができ、透明なホログラムの作製や画像記 録および表示などへの応用も可能である。なお、それ以 外であってもとくに利用を制限されることはない。

【0019】以下、具体的な実施例により本発明をさらに詳細に説明する。

<実施例1>酢酸ビニル (Aldrich社製) 100 重量部、3-(2'-ベンソチアソール)-7-ジエチ ルアミノクマリン1重量部、2-ニトロベンジルトシレ ート5重量部を2ープタノン100重量部に溶解したも のをアプリケーターを用いてガラス板に膜厚が20μm になるように童膜層を設けてなるシートを形成し、80 ℃で15分間加熱処理した。この時の可視光域(400 ~700nm)での平均透過率は45%であった。この シートに高圧水銀灯を用いて100mJ/cm2の光を 照射した後、可視光域(400~700nm)における 平均透過率を分光光度計を用いて測定したところ90% を示した。さらにこのシートを150℃で1時間加熱処 理したところ、酸化等によるシートの着色は生じること はなく、同様にシートの可視光域(400~700 n m) における平均透過率を測定したところ90%を示し た。

【0020】<実施例2-6>実施例1の3-(2'-ベンゾチアゾール)-7-ジエチルアミノクマリン(Dye-1)の代わりに3,3'-カルボニルビス(7-ジエチルアミノクマリン)(Dye-2)、2,5-ビス{(4-(ジエチルアミノ)-フェニル]メチレン}ーシクロペンタノン(Dye-3)、2,6-ビス(14-(ジメチルアミノ)-フェニル]メチレン)-シクロペキサノン(Dye-4)、3-エチルー5-(2-(3-エチルー2-ベンゾリアゾリニリデン)エチリデン)ローダニン(Dye-5)及びメチレンブルー(Dye-6)を用いる以外は、実施例1と同様に行ない、各時点でのシートの平均透過率を測定した。これを実施例1の結果と合わせて表1に示す。ただし、T-1は、光を照射した後の可視光域(400~700 nm)におけるシートの平均透過率を測定したものであ



り、またT-2は、さらに150℃で1時間加熱した後の可視光域(400~700nm)におけるシートの平均透過率を測定したものである。なお、塗布時の可視光域(400~700nm)での平均透過率は50%であった。

#### [0021]

#### 【表1】

実施例No.	色素化	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
実施例 1 実施例 2 実施例 3 実施例 4 実施例 5 実施例 6	Dye- 1 Dye- 2 Dye- 3 Dye- 4 Dye- 5 Dye- 6	9 0 9 2 9 3 9 1 9 7	9 0 9 1 9 3 9 2 9 5 9 0

【0022】<実施例7-12>実施例1~6におい て、2-ヒドロキシトシレートの代わりに p-メトキシ ベンジルトシレートを用いる以外は、同様にシートを作 製した。また2-ヒドロキシトシレートの代わりにp-メトキシベンジルトシレートを用いた場合は高圧水銀灯 による光照射の代わりに100℃で30分間加熱処理を 行ない、スルホン酸誘導体 (p-トルエンスルホン酸) を生成させた。これも同様に各時点でのシートの平均透 過率を測定した。これを表2に示す。ただし、T-1 は、100℃で30分間加熱処理した後の可視光域 (4 00~700nm) におけるシートの平均透過率を測定 したものであり、またT-2は、さらに150℃で1時 間加熱した後の可視光域(400~700ヵm)におけ るシートの平均透過率を測定したものである。なお、塗 布時の可視光域(400~700nm)での平均透過率 は50%であった。

#### [0023]

#### 【表2】

実施例Na	色素No.	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
実施例7	Dye-1	9 2	9 1
実施例8	Dy e - 2	9 1	9 1
実施例9	Dy e - 3	9 4	9 2
実施例 [ 0	Dye-4	94	9 2
実施例11	Dye-5	95	9 5
実施例12	Dy e - 6	9 2	9 1
L	<u> </u>	<u> </u>	

【0024】<実施例13-18>実施例7~12において、p-メトキシベンジルトシレートの代わりに2-フェニルエチルトシレートを用いる以外は、同様にシートを作製した。また130℃で30分間加熱処理を行ない、スルホン酸誘導体(このスルホン酸誘導体の名称は

?) を生成させた。さらに同様に各時点でのシートの平均透過率を測定した。これを表3に示す。ただし、T-1は、130℃で30分間加熱処理した後の可視光域(400~700nm)におけるシートの平均透過率を

(400~700nm) におけるシートの平均透過率を 測定したものであり、またT-2は、さらに150℃で 1時間加熱した後の可視光域(400~700nm)に おけるシートの平均透過率を測定したものである。な お、塗布時の可視光域(400~700nm)での平均 透過率は50%であった。

#### [0025]

#### 【表3】

色素No	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
Dye- 1	8 7	9 0
Dye-2	9 2	91
Dye-3	9 1	9 2
Dye-4	8 8	8 7
Dye-5	9 1	90
Dye- 6	8 7	8 7
	Dye- 1 Dye- 2 Dye- 3 Dye- 4 Dye- 5	T-1 (%)  Dye-1 87  Dye-2 92  Dye-3 91  Dye-4 88  Dye-5 91

【0026】<実施例19-21>実施例1において媒体となる酢酸ビニルの代わりに、ポリメチルメタクリレート(PMMA; Aldrich社製)、ポリスチレン(PSt; Aldrich社製)、及びエポキシ樹脂(EP1004; 油化シェル社製)をそれぞれ用いる以外は、実施例1と同様にシートを作製し、その平均透過率を測定した。その結果を表4に示す。ただし、T-1は、光を照射した後の可視光域(400~700nm)におけるシートの平均透過率を測定したものであり、またT-2は、さらに150℃で1時間加熱した後の可視光域(400~700nm)におけるシートの平均透過率を測定したものである。なお、塗布時の可視光域(400~700nm)での平均透過率は50%であった。

## [0027]

#### 【表4】

実施例No.	媒体	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
実施例 19	РММА	9 1	9 0
実施例20	PSt	9 2	91 -
実施例 2 1	EP1004	90	9.0
L	l	i i	1

【0028】<実施例22>エポキシ樹脂(EP1004;油化シェル社製)100重量部、3-(2'-ベンソチアゾール)-7-ジエチルアミノクマリン(Dye-1)1重量部、ベンジルトシレート5重量部とジフェニルヨードニウムヘキサフルオロアンチモネート15重量部を2-ブタノン100重量部に溶解したものを実施例1と同様にシートを作製し、その平均透過率を測定した。このシートに高圧水銀灯を用いて10mJ/cm²



の光を照射した後、100℃で5分間加熱した。この時の可視光域(400~700nm)における平均透過率を測定したところ91%を示した。さらにこのシートを150℃で1時間加熱処理したところ、酸化等によるシートの着色は生じることなく、同様にシートの可視光域(400~700nm)における平均透過率を測定したところ90%を示した。なお、塗布時の可視光域(400~700nm)での平均透過率は45%であった。【0029】<実施例23-27>実施例22の3-(2'-ベンゾチアゾール)-7-ジエチルアミノクマ

(2'ーベンゾチアゾール)ー7ージエチルアミノクマ リン (Dye-1) の代わりに3, 3' -カルポニルビ ス (7-ジェチルアミノクマリン) (Dye-2)、 2, 5ーピス ( [4-(ジエチルアミノ) ーフェニル] メチレン $\}$ ーシクロペンタノン (Dye-3)、2,6 ーピス { [4-(ジメチルアミノ) -フェニル] メチレ ン】-シクロヘキサノン(Dye-4)、3-エチルー 5- (2-(3-エチル-2-ベンソリアソリニリデ ン)エチリデン〕ローダニン (Dye-5) 及びメチレ ンブルー (Dye-6) を用いる以外は、実施例22と 同様に行ない、各時点でのシートの平均透過率を測定し た。これを実施例22の結果と合わせて表5に示す。た だし、T-1は、100℃で5分間加熱した後の可視光 域(400~700nm)におけるシートの平均透過率 を測定したものであり、またT-2は、さらに150℃ で1時間加熱した後の可視光域 (400~700 nm) におけるシートの平均透過率を測定したものである。な お、塗布時の可視光域(400~700mm)での平均 透過率は50%であった。

#### [0030]

#### 【表 5】

実施列No	色素No.	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
実施例22	Dye-1	9 1	9 0
実施例24	Dye- 2 Dye- 3	9 3 9 0	8 B
実施例 2 5 実施例 2 6	Dуе — 4 Dуе — 5	8 8 8 7	8 7 8 7
実施例27	Dye- 6	8 7	8 7

【0031】<比較例1-6>実施例1~6において、2-ニトロベンジルトシレートを添加しないこと以外は同様にシートを作製し、同様に各時点でのシートの平均透過率を測定した。その結果を表6に示す。もとの着色状態からの色素化合物の退色はほとんど見られなかった。

[0032]

【表 6】

比较例No	色素No.	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
比较例 1	Dye- 1 Dye- 2 Dye- 3 Dye- 4 Dye- 5 Dye- 6	4 5	4 3
比较例 2		5 1	5 2
比较例 3		5 5	5 2
比较例 4		5 3	5 0
比较例 5		4 5	4 2
比较例 6		5 2	5 0

【0033】<比較例7-12>実施例7~12において、p-メトキシベンジルトシレートを添加しないこと以外は同様にシートを作製し、同様に各時点でのシートの平均透過率を測定した。その結果を表7に示す。もとの着色状態からの色素化合物の退色はほとんど見られなかった。

#### [0034]

#### 【表7】

比較例Na	色素No.	平均透過率 T-1(%)	平均透過率 T-2(%)
比較例7	Dy e - 1	4 7	4 7
比較例8	Dy e - 2	5 1	5 1
比較例9	Dy e - 3	5 1	4 8
比较例10	Dye-4	5 0	5 0
比較例11	Dye - 5	5 2	5 0
比較例12	Dye - 6	4 8	4 8
L			

【0035】 < 比較例13>実施例1において、2-ニトロベンジルトシレートを添加しないこと以外は同様にシートを作製し、さらに実施例と同程度の退色が生じるように高圧水銀灯を用いて光照射を行なったところ、10J/cm²の光エネルギーを与えても可視光域(400~700nm)におけるシートの平均透過率は80%程度にとどまった。

#### [0036]

【発明の効果】以上述べたように本発明は、材料又は媒体中に、1種類以上のアミノ基を有する色素化合物と酸、光、熱などの外的作用によりスルホン酸誘導体を発生する化合物を添加することにより、媒体中のアミノ基を有する色素化合物がスルホン酸誘導体によって容易に退色・消色するため、透明性を要求される感光性記録材料などに用いることにより増感色素として作用を果たした後は、色素化合物を退色させることにより透明化を図ることができる。また画像記録や表示などの用途にも利用することができる。さらに退色後の色素化合物は耐候性、保存安定性に優れており、記録媒体の長期にわたる保存においても分解などにより媒体に着色を生じることがない。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.